Europäisches Patentamt

European Patent Office



Office européen des brevets

EP 0 656 021 B1

(12)**EUROPÄISCHE PATENTSCHRIFT** Hinweises auf die Patenterteilung:

01.10.1997 Patenthiatt 1997/40

(45) Veröffentlichungstag und Bekanntmachung des

(51) Int CLF CORG 18/08 CORG 18/42 A61K 7/06, A61K 9/20.

(21) Anmeldenummer: 93915942.2

A61K 9/32

(86) Internationale Anmeldenummer: PCT/FP93/01888

(22) Anmeldetag: 17.07.1993

(87) Internationale Veröffentlichungsnummer. WO 94/03510 (17.02.1994 Gazette 1994/05)

(54) VERWENDUNG VON WASSERLÖSLICHEN ODER IN WASSER DISPERGIERRAREN POLYURETHANEN ALS HILFSMITTEL IN KOSMETISCHEN UND PHARMAZEUTISCHEN ZUBEREITUNGEN UND POLYURETHANE, DIE POLYMILCHSÄUREPOLYOLE **EINPOLYMERISIERT ENTHALTEN**

USE OF WATER-SOLUBLE OR WATER-DISPERSIBLE POLYURETHANES AS AUXILIARY AGENTS IN COSMETIC AND PHARMACEUTICAL PREPARATIONS AND POLYURETHANES CONTAINING POLYLACTIC ACID POLYOLS INCORPORATED BY POLYMERIZATION

UTILISATION DE POLYURETHANNES SOLUBLES DANS L'EAU OU DISPERSIBLES DANS L'EAU COMME ADJUVANTS DANS DES PREPARATIONS COSMETIQUES ET PHARMACEUTIQUES. ET POLYURETHANNES RENFERMANT DES POLYOLPOLYLACTIQUES INCORPORES PAR POLYMERISATION

(84) Benannte Vertragsstaaten: BE CHIDE ES ER GRIT II

(30) Priorităt: 29.07.1992 DE 4225045

(43) Veröffentlichungstag der Anmeldung: 07.06.1995 Patentblatt 1995/23

(60) Teilanmeldung: 97103009.3

(73) Patentinhaber: BASF Aktiengesellschaft 67063 Ludwigshafen (DE)

(72) Erfinder:

NGUYEN KIM. Son

D-6944 Hemsbach (DE)

. SANNER, Axel D-6710 Frankenthal (DE)

. SPERLING-VIETMEIER, Karin D-6730 Neustadt (DE)

(56) Entgegenhaltungen:

EP-A- 0 039 162 DE-A- 3 814 536 EP-A- 0 043 974

US-A- 3 975 350

US-A- 3 835 081 US-A- 4 743 673

Anmerkung: Innerhalb von neun Monaten nach der Bekanntmachung des Hinweises auf die Erteilung des europäischen Patents kann jedermann beim Europäischen Patentamt gegen das erteilte europäische Patent Einspruch einlegen. Der Einspruch ist schriftlich einzureichen und zu begründen. Er gilt erst als eingelegt, wenn die Einspruchsgebühr entrichtet worden ist. (Art. 99(1) Europäisches Patentübereinkommen).

Beschreibung

15

55

- Die Erfindung betrifft die Verwendung von wasserlöslichen oder in Wasser dispernierharen Polyurethanen aus
- a) mindestens einer Verbindung, die zwei oder mehrere aktive Wasserstoffatome pro Molekül enthält,
- b) mindestens einem Säure- oder Salzgruppen enthaltenden Diol und
- c) mindestens einem Dijsocvanat

mit einer Glastemperatur von mindestens 15°C und Säurezahlen von 12 bis 150 oder den Salzen dieser Polyurethane in kosmetischen Zubereitungen und als Bindemittel oder Überzugsmittel in pharmazeutischen Zubereitungen

Polyurethane, die zumindest teilweise biologisch abbaubar sind und Hydroxycarbonsäureeinheiten einpolymenisien der einhalten, sind bereits bekannt. Sie eind entweder wasserunfselich, wie das Polyurethan aus Polymichsa

Wasserfäsliche Polyurehane, die Carboxylgruppen aufweisende Diele einpolymerisiert enfhalten, sind aus der US-A-3 412 054 und der US-A-3 658 939 bekannt. Sie werden als Klebstoff, Beschichtungsmittet und in Druckfilden verwendet. Sülforati- und/doer Carboxylatgruppen enfhaltende Polyurethane, die in Wasser disperigierber sind, sind aus der DE-A-15 70 615 bekannt. Sie werden beispielsweise zur Beschichtung und zum Imprägnieren von Textillien, Leder, Papier, Hotz und Metallen verwendet.

Die Palentschrift US 4,743,673 offenbart die Verwendung von wasser\u00f6sichen oder in Wasser dispergier\u00e4zene Polyureltanen in kosmetischen und pharmazzeutischen Zubereitungen. Die Polyureltane werden erhalten, indem in einem ersten Schrift ein Polyurelhan-inlermediat aus einer PolyoKorponente, einem Carbons\u00e4ureseter und einem Polyiscoyanat hergestellt wird. Dieses Intermediat wird anschließend durch Behandlung mit starken Basen versetlt, wobel die Esterguopeen in Salveroupen überführt werden.

EP-A 043 974 offenbart antitumoral wirkende Mittel auf Basis wasserlöslicher Polyadditionsaddukte.

In der Kozmelik werden Haartehandlungsmittel, die belspielsweise als Haurverfestiger oder Haarspray vorliegen, zum Festigen, Stuttsturverbessem und Formgeben der Haare verenedt. Die Haarbehandlungsmittel bestehen vorwiegend aus einer Lösung von filmbildenden Harzen oder synthetischen Polymeren. Bieher wurden in Haarbehand, ungsmitteln haugtsächlich belgende Filmbilden verenedet Schellack, Horno- und Coppolymerisate den Nyriyptyrolidons, Copolymerisate von Vinyleihern/Maleinsäurehalbestem, von (Meth)acrysäure oder deren Estem und Amiden und Crotonskreit wir Vinyleisern.

Die Haarbehandlungsmittel werden in Form von Lösungen, vorzugsweise als ethanolische Lösungen, durch Sprühen auf die Haare gebracht. Nach dem Verdrampfen des Lösernitiels werden die Haare an den gegenseitigen Berichrungspunkten vom zurückbleibenden Polymer in der gewönschlen Form gehalten. Die Polymeren sollen einerseits so hydrochil sein, daß sie aus dem Haar ausgewaschen werden können, andererseits sollen sie hydrochob sein, damit die mit den Polymeren behandelten Haare auch bei hoher Luftleuchligkeit ihre Form behalten und nicht miteinander verklaben.

Die bisher bekannten polymeren Filmbildner, wie Polyvinylpyrrolidone zeigen jedoch meistens als Nachteil eine zu hohe Wasseaurunahme bei einhörter Luttleuchtigkeit. Diese Eigenschalt führ u.z. zu einem unenvölnschan Verkleben der Haare und zu einem Verklust der Festigkeit und damit einem Zusammenbruch der Haarfrisur. Wird andererseits die Widerstandsfähigkeit gegen hohe Luttleuchtigkeit verbossent. Z.B. bei Copolymerisatien aus N-Vinylpyrrolidon und Virylacetals, so leidet darunter die Elastizität des Films und die Sprädigkeit dieser Films kann auch der Haarrokandung sogar zu einem unangenehmen Stauben und einem schuppigen Beilig führen. Außerdem wird vor altem die Auswaschtweite bei der Felnigung der Haare sohr erschwart. Die obengenannten synthetischen Haarbehandlungsmittel sind aufgrund hreir hydrolysebeständigen C-C-Keite biologisch nicht abbaubar. Scheltack ist dagegen biologisch abbaubar, hat aber viells Machteils. So sind seine Eigenschaften als Haarbehandlungsmittel im Vergleich zu den Homo- und Copolymerisaten des N-Vinylpyrrolidons schlechter, inabsondere bezöglich der Klebrigkeit, Wasserföslichkeit und Scifigkeit. Das Scheltack ein Naturprodukt ist, sind eine Eigenschaften starken Schwankrungen unterlegen.

Der vorliegenden Erfindung tiegt die Aufgabe zugrunde, Hilfsmittel für kosmetische und pharmazeutische Zubereitungen zur Verfügung zu stellen.

Die Aufgabe wird erfindungsgemäß gelöst mit der Verwendung von wasserlöslichen oder in Wasser disperglerbaren Polyurethanen aus

- a) mindestens einer Verbindung, die zwei oder mehrere aktive Wasserstoffatome pro Molekül enthält.
- b) mindestens einem Säure- oder Salzgruppen enthaltenden Diol und
- c) mindestens einem Diisocyanat

mit einer Glastemperatur von mindestens 15°C und Säurezahlen von 12 bis 150 oder den Salzen dieser Polyurethane in kosmetischen Zubereitungen und als Bindsmittel oder Überzugsmittel in gharmazeutischen Zubereitungen

Für die erfindungsgemäße Verwendung kommen alle wasseißelichen oder in Wasser dispergierbaren Polyurethaein Beltracht, die die oben angegebenen Komponenten a) bis c) einpolymerisien enthalten, eine Glasternperatur von
mindestens 15°C und Säurezahlen von 12 bis 150 aufweisen sowie die Salze der Polyurethane. Als Verbindungen
der Gruppe a) kommen alle die für die Herstellung von Polyurethanen einstelzbaren Verbindungen mit 2 oder mehreren
aktiven Wasserstofflatomen pro Moiektil in Betracht. Als Verbindungen der Gruppe a) eignen sich beispielsewies Dible,
Diamine, Polyesterole, Polyetherole oder Mischungen der genannten Verbindungen, wobei bis zu 3 mch. die gecannten Verbindungen durch Triele oder Tisminen ersetzt sein können. Geeignete Dible sind beispielsewies Ethylenglykol, Propylenglykol, Butylenglykol, Neopentylglykol, Polyetherole wie Polyethylenglykole mit Molekulargewichten
sit zu 3000, Blockcopolymerisate aus Ethylenoxid und Propylenoxid mit Molekulargewichten nach dem Zahlenmittel
von bis zu 3000 oder Blockcopolymerisate aus Ethylenoxid, Propylenoxid und Butylenoxid, die die Alkylenoxideinheiten
statistisch verteilt oder in Form von Blöcken einopylmerisien enthalten. Vorzugsweise verwendet man aus der Gruppe
der Diole und Polyetherole Ethylenglykol, Neopentylglykol, Diethylenglykol, Triethylenglykol, Terraethylenglykol, Pentaethylenoxikol und Hexaethylenoxikol.

Geeignete Diamine sind beispielsweise Ethylendiamin, Propylendiamin, 1,4-Diaminobutan und Hexamethylendiamiowite a.e-Diamine, die durch Aminierung von Polyalkylenoxiden, insbesondere Polyethylenoxiden mit Ammoniak herstellbar sind.

Als Verbindungen der Gruppe a) kommen außerdem sämlliche Polyselsrole in Betracht, die Bülicherweise zur Herstellung von Polyurehanen eingesetzt werden, z.B. Umsetzungsprodukie aus Philabsläure und Dethylnenglykol, Isophthalsäure und Butandiol-{1,4}, isophthalsäure/Adipinsäure und Hexandiol-{1,6} sowis aus Adipinsäure und Ettylenolykol.

Insbesondere eignen sich als Polyesterole Poly(α-Hydroxycarbonsäurediole) der Formet

in der

20

36

50

R1, R2 H. C1- bis Cc-Alkyl oder Arvi.

R Rest eines zweiwertigen Diols (Alkylenrest) mit 2 bis 8 C-Atomen

m 1 - 30 bedeuten.

Der Rest R in Formel I bedeutet vorzugsweise -CHo-CHo-

$$\begin{array}{c|c} CH_3 & CH_2 \\ \hline - CH_2 - C - CH_2 & oder \\ \hline CH_3 & CH_2 \end{array}$$

die Reste R1 und R2 stehen vorzugsweise für CH3.

Geeignete α-Hydroxycarbonsäuren für die Herstellung der Poly-α-Hydroxycarbonsäurediole sind beispielsweise Milchsäure, α-Hydroxybutlersäure, Lacid und Glyoxylsäure. Vorzugsweise setzt man Milchsäure ein, von der sämtliche Isomeren oseignet sind. L.D.D.-Hillchsäure.

Zur Herstellung der Polyureithane kann man auch Mischungen von Verbindungen der Gruppe a) einsetzen, z.B. Mischungen aus einem Diol und einem Polyesterol, oder einem Diol und Polyetherolen. In den Mischungen können bis zu 3 mol⁴% der genannten Verbindungen durch Triole oder Triamine ersetzt sein. Geleignete Triole sind beispielsweise Glycerin, Trimethylolethan oder Trimethylolpropan. Als Triamine eignen sich insbesondere Diethylentriamin oder Dipropylentriamin.

Als Verbindungen der Gruppe b) zur Herstellung der Polyurethane können alle hierfür üblichen Säure- oder Salzgruppen enthaltenden Diole eingeselzt werden. Insbesondere eignen sich Dimethylolpropansäure, Verbindungen der Formel

15 und/oder

10

20

25

HO
$$= R - O - C$$
 $= C - O - R - OH$ (III).

In den Formein II und III steht R jeweils für eine Co- bis Cos-Alkylengruppe und bedeutet vorzugsweise -CHo-CHo-,

und/oder

In Formel III steht Me für Na oder K.

Zur Herstellung der Polyurelhane können die üblicherweise verwendeten Di- und Polylaccypanate verwendet wen. Besundens beworzugt verwendet man als Verhördungen des Gruppe of Hexamethylendiscoyanat, is spohrondiisocyanat undroder Tolujendiisocyanat. Wie bei der Herstellung von Polyurelhanen üblich, kann man Kettenweifangerer verwenden. Gesignete Kettenwerfängerer ein der beispielsweise Hexamethylendiamin, Piperazin, 1,2-Olaminocyclohaxan, 1,3-Diaminocyclohaxan, 1.4-Diaminocyclohaxan, Neopentandiamin und 4,4-Diaminodicyclohaxylmethan.

Sämlliche oben beschriebenen Polyurerbane werden erlindungsgemäß als Hillsmittel in kosmetischen und pharmazeutischen Zubereitungen verwendet. Für die Arwendung im kosmetischen und pharmazeutischen Bereich werden diejenigen Polyurerbane eingesetzt, die Säurezahlen von 12 bis 150, vorzugsweise 30 bis 90 sowie eine Glastemperatur von mindestens 15°C haben. Die Glastemperatur T₂ kann bis zu 12°C betragen und liegt vorzugsweise in dem Bereich von 30 bis 10°C. Die Glastemperatur T₂ wird nach ASTM 0 3418 bestimt AU 3418 obestimet.

Die Polyurethane sind nach Neutralisation (teilweise oder vollständig) wasserlöslich bzw. ohne Zuhilfenahme von

Emulgatoren in Wasser dispergiarbar. In aller Regel weisen die Salze der Polyurethane, die durch Neutralisation mit Basen daraus erhältlich sind, eine bessere Wassenfösichkeit oder Dispergierbarkeit in Wasser auf als die nicht neutralisierten Polyurethane. Als Base if die Neutralisation der Polyurethane khnen Alladimetalibasen wie Natronlauge. Kalikunge, Soda, Natriumhydrogencarbonat, Kalikumcarbonat oder Kalikumhydrogencarbonat und Erdalkalimetalibasen wie Gelichumhydroxyd, Calekumovdi, Magnesiumhydroxyd oder Mangensiumrachorat sowie Ammoniak und Amin averwendett werden. Besonders für den Einsatz in Haanbehandlungsmitteln haben sich zur Neutralisation der Säuregruppen enthaltenden Polyurethane (zu auch mit Halle von Mischungen mehrerer Basen vorgenommen werden, z. B. Mischungen aus Natronlauge und Triisoproponolamin. Die Neutralisation kann je nach Anwerdunsszweck pariatile Z. B. z. 20 bis 40 % der vollständie, d.h. z. 10 0% erfolgen.

Sind die Verbindungen wasserdispergierbar, können sie in Form von wäßrigen Mikzodispersionen mit Tailchendurchmessen von üllicherweise 5 bis 100 m. in beseondere 10 bis 80 m., und Festsofighenten von üblicherweise – 1 bis 40 Gew. %, inzbesondere 3 bis 30 Gew. %, zur Anwendung gebracht werden. Diese Mikzodispersionen benötigen in der Recela lebeine Emuldastoren doet Tenside zu ihrer Stabilisierund.

Die von Milchsäurepotyclen abgeleiteten Polyurethane sind zumindest teilweise biologisch abbaubar. Sämtliche Süregruppen enthathenden Polyurethane sind am Klärschlamm zu mehr als 90 % eliminierbar (bestimmt nach Zahn-Wellens gemäß DIN 38 412, Teil 25).

Die oben beschriebenen Polyureihane werden außer in der Haarkosmeilk auch für Cremes und im Pharmabereich als Tablettenüberzugsmittel und Tablettenbinder verwendet. Sofern die oben beschriebenen Polyureihane als Haarbehandlungsmittel verwendet werden, gelangen sie meistens in Form von wäßrigen oder erbanotischen Lösungen zur Anwendung. Der Festsoffgehalt dieser Lösungen zur Anwendung. Der Festsoffgehalt dieser Lösungen beträgt 0,1 bis 30, vorzugsweise 1 bis 15 Gew. % Polyureihans.

Beispiele

OF.

Allgemeine Herstellungsvorschrift

In einem 4-Halskolben, der mit Rührer, Tropfrichter, Thermometer, Rückflüßkühler und Vorrichtung für das Arbeitenunf Stückstoff ausgestätelt sit, werden die in der Tabelle angegebenen Verbründungen a) und b) im Melthyldrijketon gelöst. Dazu wird das Reaktionsgemisch auf eine Temperatur von ca. 80°C unter Rühren erhitzt. Socials sich alles gelöst hat, kühlt man das Reaktionsgemisch auf ein 50°C ab und tropft unter Rühren das in der Tabelle unter c) jeweils angegebene Discovanat zu. Die Reaktionstemperatur steigt dabe in. Bei einer Innentemperatur von 90°C vier das Reaktionsgemisch dann solenge gerührt, bis der Iscovjanatgruppengehalt des Gemisches praktisch konstant bleibt. Danach kühlt man das Reaktionsgemisch auf eine Temperatur in dem Bereich von 10°C bis 30°C ab und tropft bei dieser Temperatur das in der Tabelle angegebene Diamin langsam zu. Man rührt das Reaktionsgemisch dann noch solange in diesem Temperaturer den der Serben von Aminan. 2.8 Z-Amino-Z-mehtyl-1-propanol insktiviert. Man fligt dann Ethanol zu und entfernt den größten Teil des Methylethykketons und des Ethanols unter verminderen Druck bei c. 40°C. Das restliche Ethanol wird im Abkuurttocksenschrank bei 50°C entfernt. Man erhält nach dem Trocknen ein elastisches bis sehr hartes Produkt, das in Ethanol sowie in Wässer - vorzugsweise nach der Notzeknen ein elastisches bis sehr hartes Produkt, das in Ethanol sowie in Wässer - vorzugsweise nach der Notzeknen an männ in Selbich bzw. Keispergierbar ist.

Anstelle der Zugabe von Eihanol zum Reaktionsgemisch kann man auch Wasser zusetzen und das Reaktionsprodukt neutralisieren, z.B. mit einem Arnin. Das als Lösernittel verwendete Methylethylketon kann denn im Vakuum bei 40°C abdestilliert werden, so daß man direkt eine wäßrige Lösung bzw. Dispersion eines säuregruppenenhalten den Polyurethans mit den in der Tabelle angegebenen Eigenschaften erhält. Die Abkürzungen in der Tabelle haben folgende Bedeufung:

PEG300: Polyethylenglykol M_w = 300 g/mol NPG: Neopentylglykol

DMPA; Dimethylolpropansäure
 IPDI: Isophorondiisocvanat

P(IPS/ADS-VI): Polyesterol mit M_w = 1000 g/mol aus Isophthalsäure, Adipinsäure und Hexandiol.

P(ADS-DEG): Polyesterol mit M_w = 500 g/mol aus Adipinsäure und Diethylenglykol P(PS-DEG): Polyesterol mit M_w = 450 g/mol aus Phthalsäure und Diethylenglykol

P(MIS-EG): Polymilchsäure-ethylenglykol M, = 500 g/mol.

P(PMDA-NPG): Kondensal aus Pyromellitsäuredianhydrid und Neopentylglykol vom Molekulargewicht M., von ca.

430 mit der Struktur

P(SIPS-NPG): Kondensat aus 5-Natriumsultonato-isophthalsäure mit Neopentylglykol vom Molekulargewicht M_w ca. 440 und der Struktur

NMP: N-Methylpyrrolidon EtOH: Ethanol

l: leicht löslich disp: dispergierbar

15

20

Die biologische Abbaubarkeit der Polyurethane wurde nach Zahn-Wellens, DIN 38 412, Teil 25 bestimmt. Die Polyurethane 1 bis 5 gehören zum Stand der Technik, während die Polyurethane 6 und 7 neue Stoffe gemäß Effindung sind.

Um die Verwendung als Haarbehandlungsmittel zu demonstrieren, wurden folgende Haarbehandlungsmittel hergestellt:

(a) Aerosol-Haarspray (rein ethanolisch)							
Polyurethan gemäß Beispiel 3	3%						
2-Amino-2-methyl-propanol	0,26%						
Ethanol abs.	61,74%						
Dimethylether	35 %						

(b) Aerosol-Haarspray (wāßrig-a	koholisch)
Polyurethan gemäß Beispiel 3	3,00%
2-Amino-2-methyl-propanol	0,26%
Wasser dest.	10,00%
Ethanol abs.	51,74%
Dimethylether	35,00%

(c) Handpumpenspray						
Polyurethan gemäß Beispiel 3	6,00%					
2-Amino-2-methyl-propanol	0,52%					
Wasser dest.	93,48%					

(d) Haarlestiger (rein wäßrig)	
Polyurethan gemäß Beispiel 5	4,00%
2-Amino-2-methyl-propanol	0,37%
Wasser dest.	95,63%

(e) Haarlestiger (wäßrig-alkoho	lisch)
Polyurethan gemäß Beispiel 5	4,00%
2-Amino-2-methyl-propanol	0,37%
Wasser dest.	63,75%
Ethanol abs.	31,88%

Tabelle

Poly- ure- than Nr.		Zusammensetzung [MolAnteil]	Anteil]	
	Komponente (a) Diol	Komponenente (b) saurehaltiges Diol	Komponente (c) Diisocyanat	Diamin
1	PEG300 [1]; NPG [0,5]	DMPA [1,5]	IPDI [3,2]	Piperazin [0,2]
2	P(ADS-DEG) [1]	DMPA [1,3]	IPDI [2,1]	
3	P(IPS/ADS-VI) [1]; NPG [2]	DMPA [3]	[6] IPDI	
9	P(IPS/ADS-VI) [1]; NPG [2]	DMPA [2,5] P(SIPS-NPG) [1]	IPDI [6,5]	Piperazin [0,003]
5	P(PS-DEG) [1]	DMPA [1,5]	IPDI [2,7]	Piperazin [0,03]
9	P(MIS-EG) [1]	DMPA [2]	IPDI [2,7]	
7	P(MIS-EG) [1]; NPG [2]	P(PMDA.NPG) [1] P(SIPS-NPG) [1]	IPDI [4,5]	1

Tabelle - Forts. -

20

50

_	_		_	_	_	_		_	
biolog, Ab-	baubarkeit	Zann- Wellens		-	94		1	91	97
Curl Retention	(25°C, 90% rel.	reuchte, 5n)	. 54	35	98	8831	75	32	39
Löslichkeit 21		H20	disp.	1	disp.	disp. disp.	disp. 1	1	1
	0,1%ig		37,4	26 1	32 1	34,4	32,7	28	26,5
T _G 1)	ပ္		89	62	7.1	88	70	98	7.1
Såurezahl		-	62	89	54	20	58	84	45
Poly-	ure.	Nr.	1	2	3	4	2	9	7

 $^{1)}$ Glastemperatur T_{G} : wurde durch Differential Thermo Analyse nach ASTM D3418 ermittelt.

2) Die Löslichkeit wurde nach der Neutralisation mit 2-Amino-2-methylpropanol auf pH 7 ermittelt (5%ige Lösung, RT)

1) Die Curl-Retention von Polyurethan 4 wurde in Ethanol: H20 (50:45) gemessen.

Patentansprüche

- 1. Verwendung von wasserlöslichen oder in Wasser dispergierbaren Polyurethanen aus
- a) mindestens einer Verbindung, die zwei oder mehrere aktive Wasserstoffatome pro Molekül enthält,
 b) mindestens einem Säure- oder Salzgruppen enthaltenden Diol und

c) mindestens einem Diisocyanat

mit einer Glastemperatur von mindestens 15°C und Säurezahlen von 12 bis 150 oder den Salzen dieser Polyureihane in kosmetischen Zubereilungen und als Bindemittel oder Überzugsmittel in pharmazeutischen Zubereitungen.

- Verwendung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, deß man als Verbindungen der Gruppe (a) Diels, Diamine, Polysterdie, Poyerherote oder deren Mischungen mit einem Molekulargewicht (Zalhenntiet) von jeweils bis zu 3000 verwendet, wobei bis zu 3 mol-% der genannten Verbindungen durch Tricle oder Triamine ersetzt sein können.
- Verwendung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß als Verbindungen der Gruppe (a) mindestens 20 mol-% Poh(α-hydroxycarbonsäurediole) der Formel

in der

96

30

45

- R1, R2 H. C.- bis Ce-Alkyl oder Aryl.
- R Rest eines zweiwertigen Diols (Alkylenrest) mit 2 8 C-Atomen
- n, m 1 30 bedeuten,
- 35 verwendet werden.
 - Verwendung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man als Verbindungen der Gruppe (b) Dimethylolpropansäure, Verbindungen der Formein

und/oder

verwendet, in denen R jeweils für eine C₂- bis C₁₈-Alkylengruppe und Me für Na oder K steht.

 Verwendung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man als Verbindungen der Gruppe (c) Hexamethylendliscoyanat, Isophorondliscoyanat und/oder Toluylendliscoyanat verwendet.

Claims

10

25

45

co

55

- The use of polyurethanes which are soluble or dispersible in water and are composed of
 - a) at least one compound which contains two or more active hydrogens per molecule,
 - b) at least one diol containing acid groups or salt groups and
 - c) at least one diisocyanate

with a glass transition temperature of at least 15°C and acid numbers of from 12 to 150 or the saits of these polyurethanes in cosmelic compositions and as binders or coating agents in pharmaceutical compositions.

- The use as claimed in claim 1, wherein diols, diamines, polyesterols, polyetherols or mixtures thereof with a molecular weight (number average) oil in each case up to 3000 are used as compounds in group (a), it being possible to replace up to 3 mol % of said compounds by triols of triaminas.
- 3. The use as claimed in claim 1, wherein at least 20 mol % of poly(α-hydroxy carboxylic acid diols) of the formula

$$\begin{array}{c|c}
R^1 & R^2 \\
\downarrow & \downarrow \\
HO \leftarrow CH - C \rightarrow R - O \leftarrow C - CH - O \rightarrow_{m} H
\end{array}$$
(1)

where

R1 and R2 are each H, C1-C5-alkyl or aryl,

R is a radical derived from a diol (alkylene radical) with 2 - 8 carbons,

n and m are each 1 - 30.

are used as compounds in group (a).

4. The use as claimed in claim 1, wherein dimethylolpropanoic acid, compounds of the formulae

and/or

10

15

20

where R is in each case Co-Coa-alkylene, and Me is Na or K, are used as compounds in group (b).

The use as claimed in claim 1, wherein hexamethylene diisocyanate, isophorone diisocyanate and/or toluylene diisocyanate are used as compounds in group (c).

30 Revendications

- 1. Utilisation de polyuréthannes solubles dans l'eau ou dispersibles dans l'eau, qui se composent
 - a) d'au moins un composé qui contient deux ou plus de deux atomes d'hydrogène actifs par molécule.
 - b) d'au moins un diol contenant des radicaux acide ou sel et
 - c) d'au moins un diisocyanate,

avec une température de transition vitreuse d'au moins 15°C et des indices d'acidité de 12 à 150, ou des sels de ces polyuréthannes, dans des préparations cosmétiques et à titre de liants ou d'agents d'enrobage dans des préparations pharmaceutiques.

- 2. Utilisation suivant la revendication 1, caractérisée en ce que l'on utilise, à titre de composés du groupe (s), des diois, des diemines, des polyestérols, des polyémérols, ou leurs mélanges, qui possèdent à chaque fois un poide moléculaire (moyenne en nombre) qui s'élève jusqu'à 3000, où jusqu'à 3% molaires des composés cités peuvent être remolacés par des trois ou des triamines.
- Utilisation suivant la revendication 1, caractérisée en ce que l'on utilise, à titre de composés du groupe (a), au moins 20% molaires de poly(acides (α-hydroxycarboxyliquediols) de la formule

dans laquelle

- R¹, R² représentent chacun un atome d'hydrogène, un radical alkyle en C₁ à C₅, ou un radical anyle, représente le reste d'un dioi bivalent (reste alkylène) qui comporte de 2 à 8 atomes de carbone, n, m sont des nombres dont la valeur varie de 1 à 30.
- Utilisation suivant la revendication 1, caractérisé en ce que l'on utilise, à titre de composés du groupe (b), l'acide d'inéthylopropanolique, des composés des formules

eVou

10

15

20

25

30

35

dans lesquelles R représente à chaque fois un radical alkylène en C_2 à C_{18} et Me représente un atome de sodium ou de potassium.

 Utilisation suivant la revendication 1, caractérisée en ce que l'on utilise, à titre de composés du groupe (c), le disocyanate d'hexaméthylène, le diisocyanate d'isophorone el/ou le diisocyanate de toluyiène.